Europäisches Patentamt

European Patent Office

EP 0 789 013 A1

Office européen des brevets

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(12)

(43) Veröffentlichungstag: 13.08.1997 Patentblatt 1997/33 (51) Int. Ct. 9: C07C 17/16, C07C 19/01

(11)

(21) Anmeldenummer: 96120044.1

(22) Anmeldalag: 13.12.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten:

CH DE FR GB LI SE
(30) Prioritat: 08.02.1996 DE 19604567

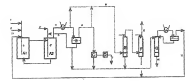
toty i minut besset toos on toosees

(71) Anmelder: HÜLS AKTIENGESELLSCHAFT 45764 Mari (DE) (72) Erlinder:

- · Metz. Josef, Dr.
- 45770 Mart (DE)
- Osterholt, Clemens 46286 Dorsten (DE)
- Lange, Jürgen
 45721 Haltern (DE)
- (54) Verfahren zur Herstellung von Alkyichloriden
- (57) Die Herstellung von langkeitigen Alkylchloriden aus Alkoholen und Chlorwasserstöff wird dacurch verbessert, daß man die Reaktion bei einer Temperatur unterhalb des Siedepunkte des Alkylchloridis durchführt

und das gebildete Alkylchiorid mit Hilfe von zusätzlich eingespeister Salzsäure über Kopf abdestilliert.

Abb. 1



Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein neues Verlahren zur Herstellung von Alkylchloriden mit 6 bis 16 C-Alomen durch Umsetzung der antsprechenden Alkohole mit Chlorwasserstriff

Alkylchloride sind wertvolle Lösemittel. Sie werden für Friedel-Craftis-Syrithesen und zur Herstellung von metallorganischen. Verbindungen, Pflenzenschutzmitteln oder pharmazeutischen Produkter verwendet.

Bei der Herstellung der Alkylchloride geht man im allgemeinen von Clefinen oder von Alkoholen aus.

In DE-A-09 17 190 werden Chloralkane mil 9 bis 22 C-Ahoma bei 120 bis 100 °C in Baicht-Verlahren hargestellt. Myristyfelfochel wird belspreissweise bei 135 bei
145 °C mil Hiller von HCM-Gas in Tetradesyichtorid übergeführt. Während der Reaktion wird das Reaktionsweiser als konzentrierte Gatzsäure abdestilliert. Nach der
Reaktion wird der Relationfrait destillativ aufgearbeitet. Man erhält ein ca. 95%liges Produkt. Bei diesen
värlahren entstehen in einer Nebernaddino Eiber in
größeren Mengen, die den folgenden Ansätzen zugegeben werden misseen.

in JP 74/034 645 wird beispielsweise n-Octylalkohol, katalysieri durch Pyridin, mit HOI-Gas bei 130 °C zu n-Octylchlorid umgesetzt Das Produkt wird bei verminderhem Druck abdestilliert. Die Ausbeute befrägt hier nur 93.6 %, bezonen aufden einzesetzten Alkohol.

Nesh JP 73030 969 wird n-Octanol mit Chinolin els Katalysator in ener ersten Stufe mit 28,5%liger HCl bai so 110 bis 130 °C umgesetzi. Dann wird n-Octylchlorid unter reduziertem Druck abdestilliert, worauf unreagierte n-Octanol in einer zweiten Stufe mit HCl-das zur Raaktion gebracht wird. Bei diesem Verfahren ist die Nebannocul-Mikluluna sahr hoch.

DE-A-24 85 029 beschreibt die Herstellung von Monordhoralkanen bzw. -cydoalkanen mit mehr als 4 C-Atomen in einem Reaktor mit großer Oberfläche. Dabei wird eine mit HCI gesettligte welßrige Mischung auznClg und Alknord von den nach unten geleibt, wobei man gasiformiges HCI entgegenströmen läßt. Dieses Verfahren erfordert eine specialitie Apparatur sowie eine Katalysakorudinsbellung und -rückführung.

in CZ 148 797 werden Alkylinatogenide mit 1 bis 8
C-Atomen aus den entsprechenden Alkonholen hergestellt. Delbei wird im Batich-Prozes Bestgeleisweise Buthtchlorid mit unreaglertem Alkonhol und Wasser azeetrop
abdestilliert. Nach Phasseriternung, bei der die waßrige
Phase verworter wird, wird die organische Phase
zurüchgeldfürft, Sis nach mehrere Ziyfaten und seis nach
a. 12 Stunden Burylchönid bei betriedigenden Linsatzen erhalten wird.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein einfaches Verfahren bereitzusfellen, nach dem Alkylohloride in hohen Raum/Zeit-Ausbeuten aus Alkoholen herdesfellt werden können.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß dedurch gelöst, daß man die Reaktion bei einer Temperatur umerhalb der Siedetamperatur des Allovichlorids durchführt und das gebildete Alkylchlorid mit Hilfe von zusätzlich eingesperster konzentrierter Selzsäure über Kopf abdestilliert.

Nach dam Verfahren hergestellte Aklychloride können finear oder verzweigt sein. Beispiele dahlr sind n-Haxylothlorid, n-Octylothlorid, Decyl-, Bodecyl- und Tetradecylchlorid. Neben Mono- können auch Dichloride hergestellt werden. Vorzugsweise werden Alkylchloride mit 6 bis 10 C-Ahomen synthetsiert.

Vorzugsweise liegt die Reaktionstempératur 5 bis 100 °C unterhalb des Siedepunkts des gebildeten Alkylchtoride

Durch Einleiten einer vorzugsweise erwärnsten konzentrierten wäßrigen Salzsäture wird das Produkt nach einer An Wasserdampfdestlichen abgetrent. Konzentrierte Salzsäturen im Sinne dieser Erfindung sind 20bls 45%ige Salzsäturen, Vorzugsweise werden 50 - bls 40%ige Salzsäturen swewerden.

Das Verfahren kann ansatzweise, semikontinulerlich oder kontinulerlich durchgeführt werden. Bevorzügt wird das Herstellverfahren kontinulerlich ausgeführt.

Das Verfahren liefert Alkylchloride bei hoher Raum/Zeit-Ausbeute mit verbesserter Selektivität. Eine anschließende destillative Aufarbeitung ist nicht erforderlich. Der Anfall an Reststoffen ist gering.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung verdeutlichen.

Beispiel 1

Kontinulerliche Herstellung von n-Octylchlorid (Abb. 1)

Zwei in Reihe geschaltete 2-t- Glasreaktoren (A., awerden jeweils mit ca. 1,5 I einer wäßrigen Alkryigvridinhydrofrlorid-Lösung beiligt und auf eine Reaktortemperatur von ca. 135 °C eingestellt. Die vorgelegte Katellysatoriboung wird dabei eintsprechend der eingestellten Reaktortemporatur entwässert.

In den Reaktor A, werden über das Tauchrohr (3) stündlich ein Gemisch aus 9,8 Mol n-Octanol (1 bzw. 11) und ca. 1 Mol Chlorwasserstoff (2) eingeleitei.

Das Residionsprodukt gelangt per Übertauf in den Reaktor A₂. Dort wird neben weiteren ca. 0,8 Mol Chlorwasserstoff (2) zusätzlich konzentierre Salzsäure (ca. 85%ig) aus der Leitung (5) zudosiert und das Reaktionsprodukt als Azedfron über Kosf (4) abbezosen.

Zur Azedropdestillation wird ein Mengerverhältnis Alkylchlorid: Salzsäure von ca. 1:0,7 eingestellt

Das kondensierte zweiphasige Destillet wird in der Vorlage B geitrennt. Die untere wäßrige Satzsäurephase wird teilweise

rückgeführt (5), die librige Mange wird zur Stripperkolonne (G) gefahren.

Die obere Alkylchloridphase wird über (6) durch alkalische Wäsche (C) und alkalische Trocknung (D) aufgearbeitet und abgetrennt.

Das Abgas, überwiegend Chlorwasserstoff und Stickstoff mit wenig Leichtsiedern und n-Ootylchlorid, wird über die Sammelleitung (8) zur Absorption von HCl dem H₂C-Gegenstromwascher (E) und anschließend zur Absorption von n-Ootylchiorid dem n-Ootanol-Gegenstromwascher (E) zugeführt.

Das so gereinigte Abgas (9) kann einer Entsor- 6 gung, z. B. einer Abgasverbrennung, zugeführt werden.

Das mit n-Octylchlorid angereicherte n-Octanol aus dem Gegenstromwescher (F) wird in den Reaktor (A₁) eingespeist.

Die Prozeilabwässer werden aufeinen pH-Wert von 10 - 7 eingeeralli und zur Entfernung von organischen Bostandfeilen der Stiripperkolomre (G) zugeführt. Die obere organische Phase des dort anfallenden Azeotorps ((Ebewiegera) Oleffine, Allykinholfide, Alkohole und wäßrige Seizsäure) wird in den Realktor (A₁) zurückgeführt und die untere wäßrige Azeotrophase in den oberen Teil der Stipperkolonne gelahren.

Der von organischen Anteilen befreite Sumpf (10) wird einer Abwasseraufbereitungsanlage zugeführt.

Bei dieser Kaskadenfahrweise beträgt der Alkohol-Umsatz im ersten Reaktor ca. 95 %, die Restumsetzung erfolgt in der zweiten Reaktionsstufe.

des hergestellte	seizung und Ausbeute in n-Octylchlorids: ng laut GC-Analyse	
Leichtsieder	0,7%	
n-Octylchlorid	99 %	
n-Octanol	0,2 %	
Di-n-octylether	0,1%	
APHA-Farbe	< 10	
H ₂ O-Gehalt	≤ 300 ppm	
Ausbeute	> 95 % der Theorie	

Beispiel 2

Kontinuierliche Herstellung von 1,6 Dichlorhexan (Abb. 1)

Aufgrund der besseren Resktivflät des Diols wird gegenüber dem Beispiel 1 hier nur eine Reaktionsstufe benötigt, um einen > 99%igen Diol-Umsatz zu erzielen.

In den Glasreektor (A) werden 1,5 i erner wäßrigen so Alkylypirkinhydrochkorld-Deurig vorgelegt, auf 135 °C eingestellt und Über das Teuchrohr (3) ein Gemisch aus 0,6 Mol 1,6-Hexandiol, ca. 2 Mol Ohlonwasserstoff und konzentrierte Salzsäure im Mengenverhältnis Diol : Salzsäure 1,6 3,1 zu schleiert.

Das dampfförmig ausgetragene Reaktionsprodukt (4) wird kondensfert und die Phasen in der Destillatvorlage 8 getrennt.

Die weitere Aufarbeitung erfolgt analog Beispiel 1.

Der Gegenstromwascher (F) wird mit 1,5-Hexandiol betrieben.

des hergestelller	setzung und Ausbaute : 1,6-Dichlorhexans. Analyse
Leichtsieder	< 1%
1,6-Dichlorhexan	> 98 %
1,6-hexandial	9,1%
Ether	< 0,3 %
APHA-Farbe	≤ 10
H ₂ O-Gehalt	≤ 300 ppm
Ausbeute	> 95 % der Theorie

Patentansorüche

- Verfahren zur Herstellung von Alkylichloriden mit 6 bis 16 C-Atomen durch Umsetzung der entsprechenden Alkohole mit Chlorwasserstoff, dadurch gekennzeichnet.
- daß man die Reaktion bei einer Temperatur unterhalb der Siedetemperatur des Alkylchlorids duroftührt und das Alkylchlorid mit Hilfe von zusätzlich eingespeister konzentrierter Salzsäure über Kopf abdostilliert:
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,

daß die Alkylchloride 6 bis 10 C-Atome aufweisen.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet.
- daß die Reaktionstemperatur 5 bis 100 °C unter dar Siedetemperatur des Alkvichlorids liedt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
- 45 daß es kontinuierlich durchgeführt wird.

an

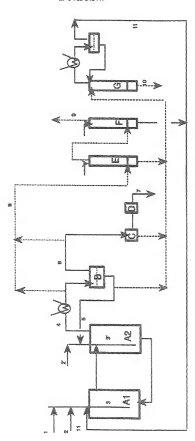


Abb. 1

۵



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Numeraer der Annoissun EP 96 12 9644

Kutegoria	Kennseichnung des Bekun der maligeb	sents mit Angube, soweit erforderlich, lieden Teide	Betrifft Anspesselt	81,ASSIPERATION DES AMMERIDANG (BAICLE
A	DE 934 701 C (CHEM * das ganze Dokume	IISCHE WERKE HULS AG)	1	C07C17/16 C07C19/01
A	US 3 981 938 A (ST * das ganze Dokume	EELE JOHN M ET AL) NE *	prod	
***************************************				RECHERCHERTE SACNOERIETE (Int.CL)

		is für alle Padentmopriiche centelii		
	Rosbertweed DEN HAAG	3. April 1997	80	Peter Ovalia E
X : voct bi Y : vot bi 2xden	ATEGORIE DER GENANNTEN EI runderer Seientrag alleie beitatig stonderer Seientrag in Verbindung m Verbinalischung deroeben Seing skeifliche Hinturgrund skeifliche Thindareng skeifliche Thindareng	OKUMENTE I : der Erfindung in E : diberes Palentigi et auch dem Angei	grande begesde Tr ument, das jedech dedafum verliftenti g angeführtes Dole den angeführtes Be	icht wurden ist senent sienth-opt